#### PCT

#### WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationale Anmeldung veröffentlicht nach dem Vertrag über die Internationale zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 94/00110

A61K 9/127

Al

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

6. Januar 1994 (06.01.94)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE93/00574

(22) Internationales Anmeldedatum:

24. Juni 1993 (24.06.93)

(30) Prioritätsdaten:

P 42 21 256.1

26. Juni 1992 (26.06.92)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): LANCA-STER GROUP AG [DE/DE]; Mainzer Str. 15, D-65185 Wiesbaden (DE).

(72) Erfinder: und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GROSS, Udo [DE/DE]: Falkenberger Chaussee 91. D-13059 Berlin (DE). ZA-STROW, Leonhard [DE/DE]; Grabenweg 13, D-65205 Wiesbaden-Nordenstadt (DE). RÖDING, Joachim [DE/DE]; Trompeterstr. 19, D-65207 Wiesbaden-Rambach (DE). STANZL, Klaus [DE/DE]; Im Eschbach 9d, D-56323 Waldesch (DE).

(74) Anwälte: WALTER, Wolf-Jürgen usw.; Normannenstraße 1-2, D-10367 Berlin (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, CZ, FI, HU, JP, NO, NZ, PL, RO, SK, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: GALENIC COMPOSITION FOR TOPICAL USE

(54) Bezeichnung: GALENISCHE ZUSAMMENSETZUNG FÜR DIE TOPISCHE ANWENDUNG

#### (57) Abstract

Galenic compositions can be applied into the skin thanks to novel micro-aggregates as excipients. The object of the invention is to make available for the therapeutical and diagnostic use on the skin or for systemic application pharmacological active substances in a biologically and chemically inert excipient, allowing deeper penetration into the skin or the transcutaneous transport. For that purpose, a galenic composition for topical use contains asymmetrical lamellary aggregates consisting of phospholipids, pharmacological active substances and fluorocarbons or fluorocarbon mixtures, the amount of fluorocarbons lying in a range from 1 to 100 % by weight/volume, in a pharmaceutical excipient appropriate for topical use. The galenic composition is prepared by emulsifying its components and by using it in salves, creams, lotions, pastes, gels, powders or on a plaster or bandage, or in a spray.

#### (57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft galenische Zusammensetzungen, die mit Hilfe neuartiger Mikroaggregate als Träger in die Haut eingebracht werden. Aufgabe der Erfindung ist es, pharmakologische Wirkstoffe in einem biologisch und chemische inerten Träger für die therapeutische und diagnostische Anwendung auf der Haut oder zur systemischen Anwendung verfügbar zu machen und dabei ein tieferes Eindringen in die Haut oder den transkutanen Transport zu ermöglichen. Gemäß der Erfindung erfolgt dies durch eine galenische Zusammensetzung für die topische Anwendung, die asymmetrische lamellare Aggregate enthält, bestehend aus Phospholipiden, pharmakologischen Wirkstoffen une Fluorcarbonen oder Fluorcarbongemischen, wobei der Anteil an Fluorcarbon im Bereich von 1 bis 100 % Gewicht/Volumen liegt, in einem für die topische Anwendung geeigneten pharmazeutischen Trägerstoff. Die Herstellung erfolgt durch Emulgierung der entsprechenden Bestandteile und die Verwendung in Salben, Cremes, Lotionen, Pasten, Gelen, Pudern oder auf einem Verband oder Pflaster bzw. mittels eines Sprays.

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

ATUBBE BE	Österreich Australien Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Belarus Kanada Zentrale Afrikanische Republik Kongo Schweiz Côte d'Ivoire Kamerun China Tschechoslowakei Tschechischen Republik Deutschland Dänemark Spanien	FI FR GA GB GR HU IE IT JP KP KZ LI LV MC ML MN	Finnland Frankreich Gabon Vereinigtes Königreich Guinea Griechenland Ungarn Irland Italien Japan Demokratische Volksrepublik Korea Republik Korea Kasachstan Liechtenstein Sri Lanka Luzemburg Lettland Monaco Madagaskar Mali Mongolei	MR MW NL NO NL PT O RU SE SI SSN TD US V V	Mauritanien Malawi Niger Niederlande Norwegen Neusceland Poten Portugal Rumanien Russische Föderation Sudan Schweden Slowenien Slowakischen Republik Senegal Tschad Togo Ukraine Vereinigte Staaten von Amerika Usbekistan
--	--	--	---	--	--

1

Galenische Zusammensetzung für die topische Anwendung

Die Erfindung betrifft galenische Zusammensetzungen auf Basis von Wirkstoffen, die mit Hilfe neuartiger Mikroaggregate als Träger in die Haut eingebracht werden. Die Anwendung relevanter Wirkstoffe ist auch am Auge möglich.

Es ist bekannt, pharmakologische Wirkstoffe liposomal zu verkapseln und als Dermatika topisch zu applizieren. In der DE-A-3542773 (J. Mueller) wird Triamcinolonacetonid als dermatologischer Wirkstoff vorgeschlagen. Normalerweise werden hydrophile Wirkstoffe aus einer wäßrigen Lösung liposomal eingeschlossen. Der Einschluß von wasserunlöslichen lipophilen Wirkstoffen ist dagegen auf diese Weise nicht möglich.

Es wurde deshalb u.a. vorgeschlagen, biologisch inerte Träger (carrier) z. B. Fluorcarbone zum Transport pharmakologischer Wirkstoffe zu verwenden. In EP-A-91313 (York) werden Fluorcarbone mit einem Dampfdruck zwischen 1 bis 16 mmHg vorgeschlagen, die als Träger von wasserempfindlichen bzw. wasserunlöslichen Wirkstoffen fungieren und auf der Haut oder am Auge angewendet werden. Nach dem Verdampfen des Fluorcarbons bleibt der Wirkstoff auf der Haut in einer dosierten Menge zurück. In EP-A-105584 (Yuha) wird ein Verfahren beschrieben, das mit Hilfe einer Fluorcarbon-Emulsion die Wirkung von Pharmaka für die Chemo- und Strahlentherapie von hypoxischen Krebszellen sensibilisiert. Die Wirkstoffe können sowohl hydrophiler als auch lipophiler Natur sein und gemeinsam bzw. unabhängig von

2

der Fluorcarbon-Emulsion appliziert werden. Die Emulsion ist als eine konventionelle O/W-Emulsion anzusehen, die zur Emulgierung bekannte Emulgatoren verwendet.

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, pharmakologische Wirkstoffe in einem biologisch und chemisch inerten Träger für die therapeutische und diagnostische Anwendung
auf der Haut oder am Auge oder zur systemischen Anwendung
verfügbar zu machen und dabei ein tieferes Eindringen in die
Haut oder den transkutanen Transport zu gewährleisten.

Erfindungsgemäß besteht eine galenische Zusammensetzung für die topische Anwendung aus einem Fluorcarbone enthaltenden lamellaren Phospholipid-Aggregat als Träger für pharmakologische Wirkstoffe, wobei der Anteil an Fluorcarbon oder Fluorcarbongemisch im Bereich von 1 bis 100 % Gewicht/Volumen liegt.

Uberraschenderweise erfolgt eine Wechselwirkung zwischen dem Fluorcarbon, dem Wirkstoff und dem Phospholipid zu einem asymmetrischen lamellaren Aggregat mit besonderen Eigenschaften gegenüber dem dermalen System. Diese neuen Aggregate tragen im Unterschied zu den bekannten wäßrigen Liposomen (Vesikel) in ihrem Kern hydrophobe Fluorcarbone und bilden somit Monolayer mit inverser Anordnung, woran sich gegebenenfalls ein Aufbau von Bilayer-Schichten anschließt. Erfindungsgemäß weisen die lamellaren Aggregate daher eine asymmetrische Struktur auf im Unterschied zu den bekannten symmetrischen Vesikeln. Wegen dieser Besonderheit ihrer struktuellen Anordnung werden die neuartigen Aggregate als asymmetrische lamellare Träger bezeichnet. Ihre außergewöhnliche kolloidchemische Stabilität ist auf die lamellare Struktur und auf die Oberflächenladung der Aggregate zurückzuführen. Letztere ist auf die Auswahl geeigneter Phospholipide bzw. deren Mischungen natürlicher wie auch synthetischer Provenienz zurückzuführen. In erster Linie sind für eine vorteilhafte Wirkung in diesem Sinne elektrisch geladene Phospholipide wie Phosphatidylethanolamin (PE), N-

Acyl-PE, N-Acetyl-PE oder Phosphatidsäure (PA) neben Phosphatidylcholin im Konzentrationsbereich von 10 bis 99 % verantwortlich.

In dem Kern dieser Aggregate befindet sich das Fluorcarbon als lipophiler Stoff. Die lamellare Struktur und ihre asymmetrische Anordnung wurde durch <sup>11</sup>P-NMR und insbesondere durch spezielle elektronenmikroskopische Untersuchungen nachgewiesen. Die Teilchengrößen und -verteilungen wurden durch QLS-Untersuchungen bestimmt. Diese bewegen sich zwischen 50 und 1000 nm Teilchendurchmesser. Die Teilchengrößen sind abhängig von der Energieintensität des Homogenisierungsverfahrens.

Es können eine Vielzahl von Fluorcarbonen eingesetzt werden, z.B. aliphatische geradkettige und verzweigte Fluoralkane, mono- oder bicyclische und gegebenenfalls fluoralkylsubstituierte Fluorcycloalkane, perfluorierte aliphatische oder bicyclische Amine, Bis-(perfluoralkyl)-Ethene oder deren Gemische. Besonders bevorzugt sind solche Fluorcarbone wie Perfluordecalin, F-Butyltetrahydrofuran, Perfluortributylamin, Perfluoroctylbromid, Bis-Fluor(Butyl)ethen oder Bis-Fluor(Hexyl)ethen oder  $C_6$ - $C_3$ -Perfluoralkane.

Dabei liegt der Anteil an Fluorcarbonen im Bereich von 1 bis 100 % w/v, vorzugsweise im Bereich von 40 bis 100 %. Ein besonders bevorzugter Bereich ist der von 70 bis 100 % w/v.

Als Phospholipide werden erfindungsgemäß natürliche Phospholipide wie Sojalecithin und Eilecithin, synthetische Phospholipide sowie hydrierte Lecithine, z.B. Phospholipone H, und/oder teilhydrierte Phospholipide eingesetzt. Bei diesen Phospholipiden liegt der Gehalt an Phosphatidylcholin im Bereich von 10 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise im Bereich von 30 bis 99 Gew.-%, insbesondere 70 bis 90 Gew.-%, d.h. in den meisten Fällen erfolgt eine Anreicherung an Phophatidylcholin bei den Phospholipiden.

WO 94/00110

4

Neben Phosphatidylcholin können auch Lysolecithine im Konzentrationsbereich von 0,1 bis 5 Gew.-% vorhanden sein.

Die angesprochene Wirkung der Phospholipide wird durch entsprechende negative Zeta-Potentiale und durch die Messung von Ladungsdichten (bei Titration mit einem kationischen Polyelektrolyten) verifiziert.

Die Abhängigkeit der Penetrationsgeschwindigkeit und der Eindringtiefe von der Teilchengröße der Aggregate konnte durch separate Untersuchungen im Tierexperiment mit markierten verkapselten Fluorcarbonen experimentell bestimmt werden. Danach wandern kleinere Teilchen schneller und tiefer in das Hautgewebe als größere Partikel. Die Auswahl von Fluorcarbonen bzw. deren Mischungen nach ihrer Lipidlöslichkeit (dargestellt durch ihre kritische Löslichkeitstemperatur CST in n-Hexan) erlaubt als ein weiteres wichtiges Kriterium die Regelung der Verweilzeit im Gewebe. Während z. B. Perfluortributylamin (F-TBA, CST 59° C) mit einem hohen CST-Wert und schlechter Lipidlöslichkeit eine größere Verweilzeit aufweist, wird im Gegensatz dazu Perfluordecalin (PFD, CST 22°C) aber auch F-Butyltetrahydrofuran, F-Hexan und andere entsprechend schneller aus dem Gewebe abgegeben. Mit Hilfe von Fluorcarbonmischungen lassen sich auf diese Weise gezielt Systeme mit gewünschten CST-Werten d. h. Lipid- und Membranlöslichkeiten bezüglich der beabsichtigten Anwendung herstellen.

Der Gehalt der Fluorcarbone als Wirkstoffträger in den lamellaren Aggregaten kann entsprechend dem Anwendungzweck zwischen 1 und 100 % w/v variieren. Als Fluorcarbone kommen insbesondere in Betracht:

aliphatische geradkettige und verzweigte Alkane mit 6 bis 12 Kohlenstoffatomen, wie z. B. Perfluorhexan, Perfluoroctan, Perfluornonan;

mono- oder bicyclische Cycloalkane, die gegebenenfalls F-alkylsubstitui rt sind, wie z. B. Perfluormethylcyclohexan, Perfluordecalin;

aliphatische tertiäre Amine, N-haltige Polycyclen, wie z. E.

5

Perfluortripopylamin, Perfluortributylamin, F-Cyclohexylmethylmorpholin;

Perfluorether, wie aliphatische Ether, F-Alkyl-Furane, bicyclische und substituierte bicyclische Ether mit 2 oder 3 Sauerstoffatomen im Molekül, wie z. B. Perfluordinexylether, Perfluorbutyltetrahydrofuran, Perfluorpolyether;

Perfluoralkylhalogenide, wie z. B. Perfluoroctylbromid, Perfluorhexylbromid, Perfluoroctylchlorid;

Bis-F(Alkyl)ethene, wie z. B. Bis-F(Butyl)ethen, Bis-F(Hex-yl)ethen.

Unter dem hier verwendeten Begriff "Fluorcarbone" werden perfluorierte oder hochfluorierte Kohlenstoffverbindungen oder Gemische verstanden, die in der Lage sind, Gase wie O<sub>1</sub> und CO<sub>2</sub> zu transportieren. Hochfluorierte Kohlenwasserstoffverbindungen sind im Sinne dieser Erfindung solche, bei denen die meisten Wasserstoffatome durch Fluoratome ersetzt sind, wie z.B. die Bis-F(Alkyl)ethene, die nachweislich chemisch und biologisch inert und damit untoxisch sind. Dies wird meist dann erreicht, wenn etwa bis zu 90 % der Wasserstoffatome durch Fluoratome ersetzt sind. Bevorzugt im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Fluorcarbone, bei denen wenigstens 95 % der Wasserstoffatome ersetzt sind, bevorzugter 98 % und am bevorzugtesten 100 %.

Es können auch einzelne Fluoratome durch andere Halogenatome wie Brom oder Chlor ersetzt sein.

Als Phospholipide kommen natürlich auftretende Phospholipide wie Soja- oder Eilecithin in Frage, sowie auch synthetisch herstellbare Lecithine (Phospholipide), die insgesamt als hautfreundlich und hautpflegend bekannt sind. Wegen der vorteilhaften Wirkung auf die Stabilität der asymmetrischen lamellaren Aggregate kommen vorzugsweise Phospholipidmischungen mit inem Ant il von 10 bis 99 % an Phospholipidmischungen weiteren natürlich auftretenden Begleitprodukten zur Verwendung. Der Phospholipidgehalt in der kosmetischen Formulierung

bewegt sich zwischen 0,5 und 20 Prozent.

Die neuen lamellaren Phospholipidaggregate haben die vorteilhafte Eigenschaft nach topischer Anwendung das Stratum corneum zu überwinden und in dem epidermalen und dermalen Bereich sowie im angrenzenden Gewebe den pharmazeutischen Wirkstoff verfügbar zu machen oder dem Gefäß zur systemischen Aufnahme bereitzustellen. Diese Penetrationseigenschaften werden erfindungsgemäß ausgenutzt, um Pharmaka in Wechselwirkung mit dem Fluorcarbon und dem Phospholipid in das Hautgewebe zu befördern und dort oder an anderer Stelle einen gewünschten therapeutischen oder diagnostischen Effekt zu erzielen. Dies erfolgt im Gegensatz zu den im Stand der Technik genannten Erfindungsbeschreibungen, die nicht den Transport der Fluorcarbone in tieferliegende Regionen der Haut gestatten. Die bekannten Verfahren sind in Bezug auf den beanspruchten Effekt wirkungslos.

Die erfindungsgemäße galenische Zusammensetzung enthält als pharmakologische Wirkstoffe insbesondere solche der folgenden Gruppe:

dermatologische Wirkstoffe, wie zum Beispiel Virustatika oder viruzide Arzneistoffe, Antimykotika, Heparine (z.B. Heparin-Calcium, Heparin-Natrium, niedermolekulare Heparine), Antibiotika, Corticoide, Antiinfektiosia, Aknewirkstoffe, Lokalanästhetika, Antiphlogistika, Antihistaminika oder Antipsoriatika;

systemische Wirkstoffe, wie zum Beispiel nichtsteroidale Analgetika/Antirheumatika (z.B. Diclofenac-Natrium, Diclofenac-Diethylaminsalz, Etofenamat, Flufenaminsäure, 2-Hydroxyethylsalicylat, Ibuprofen, Indomethacin, Piroxicam), Opiatrezeptor-Agonisten und -Antagonisten (z.B. Buprenorphin, Fentanyl, Pentazocin, Pethidin, Tilidin, Tramadol, Naloxon), Histaminantagonisten (z.B. Bamipinlactat, Chlorphenoxamin-HCl, Clemastinhydrogenfumarat, Dimetindenmaleat, Pheniraminhydrogenmaleat), Insuline, regulatorische Peptide und ihre Hemmstoffe

7

(z.B. Hypophysenvorderlappenhormone und ihre Hemmstoffe, Hypophyenhinterlappenhormone, Hypothalamushormone), Sedativa/Hypotika (z.B. Diazepam);

Wirkstoffe der Gruppe Cytostakika, Cancerostatika, Immunmodulatoren, Vakzine.

Ein bevorzugter dermatologischer Wirkstoff ist beispielsweise Rosmarinsäure oder ein anderer in Pflanzen vorkommender viruzider oder virustatischer Wirkstoff. Ein bevorzugter systemischer Wirkstoff ist beispielsweise ein niedermolekulares oder hochmolekulares Heparin, ein Oligopeptid oder ein Polypeptid. Weitere bevorzugte Wirkstoffe sind Vitamine (E, A, B, C), Muramylpeptide, Doxorubicin, Gentamycin, Gramycidin, Dexamethason, Hydrocortison, Progesteron, Prednisolon bzw. davon abgeleitete Derivate und/oder Säure- bzw. Basenadditionssalze.

Mit relevanten Wirkstoffen und Wirkstoffkombinationen wird bei entsprechenden Indikationen eine antineoplastische Therapie, eine antimikrobielle und antivirale Therapie sowie weitere Therapieart möglich.

Im allgemeinen sind die Wirkstoffmengen in therapeutischer Hinsicht sehr gering, so daß z.B. für den Fall löslicher Wirkstoffe Löslichkeiten von 0,5 bis 12 g/100 ml Fluorcarbon ausreichend für eine medizinische Anwendung sind. Sollten diese Löslichkeiten nicht gegeben sein, so ist auch die Emulgierung über das noch nicht vollständig geklärte Zusammenwirken von Fluorcarbon und Phospholipid unter Anwendung bekannter Verfahren möglich, um zu der entsprechenden galenischen Zusammensetzung zu gelangen. Daher sind die Wirkstoffe in der aus bisheriger medizinischer Sicht ausreichenden Menge in den neuen Träger einarbeitbar.

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung einer Phospholipide enthaltenden galenischen Zusammensetzung,

8

das darin besteht, daß Phospholipide emulgiert werden mit einem Fluorcarbon oder Fluorcarbongemisch, wobei ein pharmakologischer Wirkstoff oder eine Wirkstoffkombination in die Emulsion einbezogen wird, und wobei der Anteil an Fluorcarbon im Bereich von 1 bis 100 Prozent Gewicht/Volumen liegt, und die dabei erhaltenen asymmetrischen lamellaren Aggregate als Wirkstoffträger mit einer Teilchengröße von 50 bis 1000 nm in einen für die topische Anwendung geeigneten Exzipienten eingerarbeitet werden.

Besonders bevorzugt ist dabei ein wasserlöslicher lipophiler Wirkstoff oder eine solche Wirkstoffkombination, die sich in dem Fluorcarbon lösen oder dispergiert/suspendiert darin vorliegen. Fluorcarbone sind grundsätzlich sehr hydrophobe organische Flüssigkeiten. Das breite Spektrum der chemischen Molekülstrukturen erlaubt jedoch eine Abstufung der lipophilen Eigenschaften, d.h. die unterschiedlichen Löslichkeitseigenschaften der Wirkstoffe können dann im Einzelfall einem ausgewählten Fluorcarbon angepaßt werden.

Berücksichtigt werden muß bei dem vorliegenden Herstellungsverfahren die oft komplizierte und empfindliche Molekülstruktur der Wirkstoffe mit unterschiedlichen Bindungsstabilitäten. Dies muß sowohl bei der Beladung der Fluorcarbone bzw. Fluorcarbongemische, bei der Wechselwirkung mit den Phospholipiden als auch beim Homogenisierungsprozeß besonders beachtet werden, da durch die Homogenisierung ein externer Energieeintrag erfolgt, mit dem die lamellaren Phospholipidaggregate erzeugt werden. Dieser Energieeintrag muß so bemessen sein, daß die Molekülstruktur der Pharmaka erhalten bleibt. Die Homogenisierung kann durch mechanische Mischer, Ultraschallmischer, Druckhomogenisatoren usw. erfolgen und ist vom Fachmann dem jeweiligen Pharmazeutikum anzupassen. Da Fluorcarbone zugleich als Sauerstoffträger dienen, kann zur Vermeidung von Autoxidationsprozessen der Einsatz von Antioxidantien angezeigt sein.

Die Erfindung soll nachstehend durch Beispiele näher erläutert werden. In der dazugehörigen Zeichnung bedeuten

Fig.1 Diagramm der kritischen Löslichkeitstemperaturen (CST) von Perfluorcarbongemischen in n-Hexan mit Perfluordecalin als Ausgangspunkt

Fig. 2 Diagramm der kritischen Löslichkeitstemperaturen von Perfluorcarbongemischen in n-Hexan mit F-Octylbromid als Ausgangspunkt.

In Tabelle 1 sind einige ausgewählte Fluorcarbone und ihre  $\mathrm{O}_{l}$ -Löslichkeit, ihr Dampfdruck und die kritische Löslichkeitstemperatur dargestellt. Ausgehend von diesen Werten können für Gemische von Fluorcarbonen die gewünschten Charakteristika bei der Penetrierung in die Haut mit Hilfe der erfindungsgemäßen Zusammensetzung ausgewählt werden.

	<u>Tabelle 1</u>		
Fluorcarbon	O <sub>2</sub> -Löslichkeit [ml] O <sub>2</sub> /100 ml FC]	Dampfdruck	CST
		[mm Hg]	[.c]
Perfluoroctylbromid	50	14	-24,5
Perfluordecalin	40	12,5	22
Bis-F(Butyl)ethen	50	12,6	22,5
F-cyclohexylmethyl-morpholin	42	4	38,5
F-Tripropylamin	45	18,5	43
F-Dihexylether	45	2	59
F-Tributylamin	40	1	5 9
Perfluordecalin-F- Tributyl-amin 1/1	40	7	42
Perfluorbutyl- tetrahydrofuran	5 2	51	29
F-methylcyclohexan	57	180	8,2
F-Hexan	58	414	20

#### Beispiel 1

Eine 10 %ige wäßrige Phospholipidlösung aus Sojalecithin und mit 40 % Phosphatidylcholin wurde zusammen mit einem Fluorcar-

bongemisch aus Perfluordecalin (90 %) und F-Dibutylmethylamin (10 %) und einem pharmakologischen Wirkstoff in einem Ultraschalldesintegrator unter Kühlung vermischt. Die dabei erhaltenen asymmetrischen lamellaren Phospholipidaggregate wiesen eine mittlere Teilchengröße von etwa 240 nm auf und enthielten den pharmakologischen Wirkstoff in Wechselwirkung mit dem Fluorcarbongemisch.

#### Beispiel 2 Gel

Das in Beispiel 1 erhaltene Produkt wurde mit den einzelnen Bestandteilen vermischt, wobei die bei galenischen Verfahren üblichen Arbeitsweisen eingesetzt wurden. Dabei ergaben sich für die fertige galenische Zubereitung folgende Anteile

asymmetrische lamellare Phospholipidaggregate		30 8	\$
Diazepam		2	f
Polyacrylsäure		1	8
TEA		1	8
Konservierungsmittel		0,8	f
Aqua dest.	ad	100	B

#### Beispiel 3 Alkoholische Lotion

Es wurde wie in Beispiel 2 verfahren, wobei folgende Bestandteile gegeben waren

corre Johann				
asymmetrische lamellare	e Phospholipidaggregate	20	ક	
Ethanol		16	8	
Heparin-Na	150.00	0 i	E	
Aqua dest.	ađ	100	) {	\$

#### Beispiel 4 Creme

Es wurde wie in Beispiel 2 verfahren, wobei folgende Bestandteile gegeben waren

asymmetrische lamellare	Phospholipidaggregate -	20	8	
Clotrimazol		1	8	
Vaselinum album	•	79	8	

## Beispiel 5 Lotion

Es wurde wie in Beispiel 2 verfahren, wobei folgende Bestand-

11

teile gegeben waren		
asymmetrische lamellare Phospho.	lipidaggregate 20 %	B
Estradiol	0,5 %	ŝ
Polyacrylsäure	0,2 %	È
TEA	0,2 %	È
HCOH (37 %)	0,2 %	B
Aqua dest.	ad 100 9	

#### Patentansprüche

- 1. Galenische Zusammensetzung für die topische Anwendung, gekennzeichnet durch asymmetrische lamellare Aggregate, bestehend aus Phospholipiden, pharmakologischen Wirkstoffen und Fluorcarbonen oder Fluorcarbongemischen, wobei der Anteil an Fluorcarbon im Bereich von 1 bis 100 % Gewicht/Volumen liegt, in einem für die topische Anwendung geeigneten pharmazeutischen Trägerstoff.
- 2. Zusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die lamellaren Aggregate von deren Fluorcarbon-Kern ausgehend eine asymmetrische, vorzugsweise dreischichtige Struktur aufweisen.
- 3. Zusammensetzung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Fluorcarbone aus der Gruppe ausgewählt sind, die aus aliphatischen geradkettigen und verzweigten Fluoralkanen, mono- oder bicyclischen gegebenenfalls fluoralkylsubstituierten Fluorcycloalkanen, perfluorierten aliphatischen oder bicyclischen Aminen, Bis-(perfluoralkyl)-ethenen oder deren Gemischen besteht.
- 4. Zusammensetzung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Fluorcarbone aus der Gruppe ausgewählt sind, die aus Perfluordecalin, F-Butyltetrahydrofuran, Perfluortributylamin, Perfluoroctylbromid, Bis-Fluor(butyl)ethen oder  $C_6-C_9$ -Perfluoralkanen besteht.
- 5. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Anteil an Fluorcarbonen im Bereich von 20 bis 100 % Gewicht/Volumen liegt, vorzugsweise im Bereich von 40 bis 100 %, insbesondere im Bereich von 70 bis 100 %.
- 6. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Phospholipide ausgewählt sind aus der

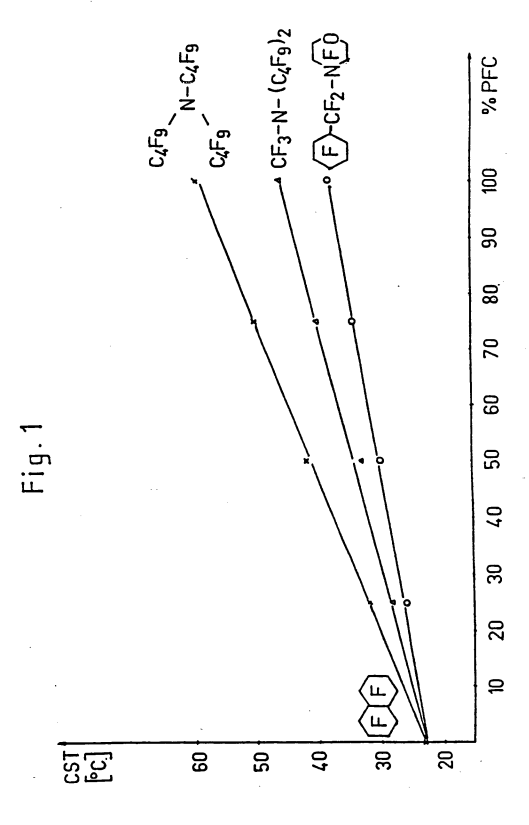
Gruppe, bestehend aus natürlichen Phospholipiden wie Sojalecithin und Eilecithin sowie synthetischen Phospholipiden, hydrierten Lecithinen und/oder teilhydrierten Phospholipiden in einer Konzentration zwischen 0,5 und 20 %.

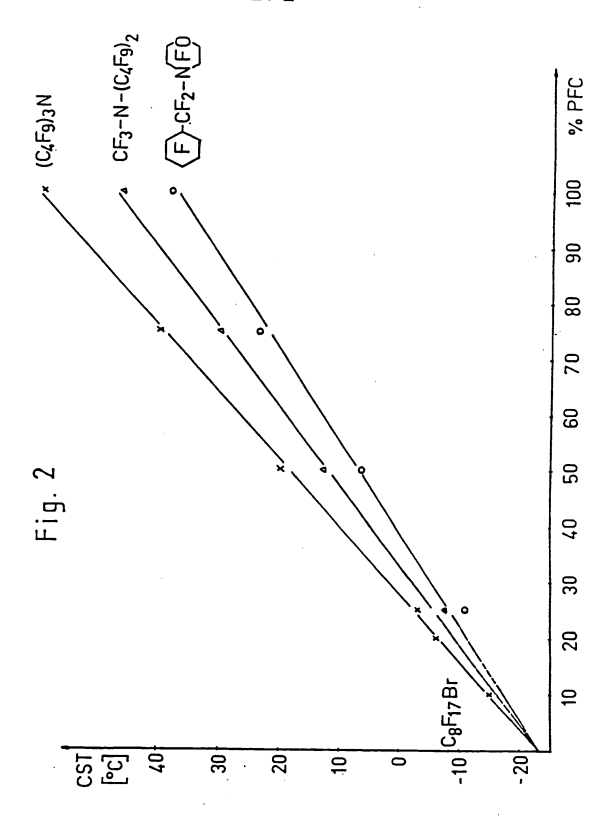
- 7. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß Phosphatidylcholin in einem Anteil von 10 bis 99 Gew.-% vorhanden ist, vorzugsweise 30 bis 99 %, insbesondere 70 bis 90 %.
- 8. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß in der verwendeten Lipidfraktion neben Phosphatdylcholin Lysolecithine im Konzentrationsbereich von 1 bis 5 Gew.-% vorhanden sind.
- 9. Zusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Wirkstoffe einen oder mehrere der folgenden Gruppen enthält: dermatologische Wirkstoffe, systemische Wirkstoffe, Zytostatika, Cancerostatika, Immunmodulatoren, Vakzine.
- 10. Zusammensetzung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff ein Arzneistoff aus der Gruppe Virustatika oder viruzide Arzneistoffe, Antimykotika, Heparine, Antibiotika, Corticoide, Antiinfektiosa, Aknewirkstoffe, Lokalanästhetika, Antiphlogistika, Antihistaminika oder Antipsoriatika ist
- 11. Zusammensetzung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß der systemische Wirkstoff ein Arzneistoff aus der Gruppe der nichtsteroiden Analgetika/Antirheumatika, Opiatrezeptoragonisten, Opiatrezeptorantagonisten, Heparine, Histaminantagonisten, Insuline, regulatorischen Peptide, Sedativa oder Hypnotika ist.
- 12. Zusammensetzung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß der dermatologische Wirkstoff Rosmarinsäure oder ein anderer in Pflanzen vorkommender viruzider oder virustatischer Wirkstoff ist.

WO 94/00110

- 13. Zusammensetzung nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß der systemische Wirkstoff ein niedermolekulares oder hochmolekulares Heparin, ein Oligopeptid oder Polypeptid ist.
- 14. Verfahren zur Herstellung einer Phospholipide enthaltenden galenischen Zusammensetzung, dadurch gekennzeichnet, daß Phospholipide emulgiert werden mit einem Fluorcarbon oder Fluorcarbongemisch, wobei ein pharmakologischer Wirkstoff oder eine Wirkstoffkombination in die Emulsion eingebracht wird, und wobei der Anteil an Fluorcarbon im Bereich von 1 bis 100 Prozent Gewicht/Volumen liegt, und die dabei erhaltenen asymmetrischen lamellaren Aggregate als Wirkstoffträger mit einer Teilchengröße von 50 bis 1000 nm in einen für die topische Anwendung geeigneten Exzipienten eingearbeitet werden.
- 15. Verfahren nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Fluorcarbone aus der Gruppe ausgewählt sind, die aus aliphatischen geradkettigen und verzweigten Fluoralkanen, monooder bicyclischen gegebenenfalls fluoralkylsubstituierten Fluorcycloalkanen, perfluorierten aliphatischen oder bicyclischen Aminen, Bis-(perfluoralkyl)-ethenen oder deren Gemischen ausgewählt sind, und vorzugsweise aus der Gruppe ausgewählt sind, die aus Perfluordecalin, F-Butyltetrahydrofuran, Perfluortributylamin, Perfluoroctylbromid, Bis-Fluor(butyl)ethen oder  $C_6$ - $C_9$ -Perfluoralkanen besteht.
- 16. Verfahren nach Anspruch 14 oder 15, dadurch gekennzeichnet, daß der Anteil an Fluorcarbonen im Bereich von 20 bis 100 % Gewicht/Volumen liegt, vorzugsweise im Bereich von 40 bis 100 % und der Anteil an Phosphatidylcholin im Phospholipid im Bereich von 10 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 30 bis 99 %, insbesondere 70 bis 90 %.
- 17. Verwendung einer galenischen Zusammensetzung durch topische Applikation eines Systems, enthaltend Phospholipide, pharmakologisch Wirkstoffe und Fluorcarbone in Form asymmetrischer lamellarer Aggregate, wobei der Fluorcarbonanteil im

Bereich von 0,2 bis 100 % Gewicht/Volumen liegt und das System in einem für die topische Anwendung typischen Träger wie Salben, Cremes, Lotionen, Pasten, Gele, Puder vorliegt, gegebenenfalls auf einem Verband oder einem Pflaster oder als Spray.





## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/DE 93/00574

	IFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int. Cl	. 5 A61K9/127 International Patent Classification (IPC) or to both nation	onal classification and IPC	
B FIFI DS	S SEARCHED		
B. FIELDS Minimum documents	S SEARCHED  Imeniation searched (classification system followed by classification)	ssification symbols)	
	. 5 : A61K		
	n searched other than minimum documentation to the exten	It that such documents are included in the	te fields searched
			•
Electronic data	s base consulted during the international search (name of da	tata base and, where practicable, search	terms used)
C. DOCUM	ÆNTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	×.	<del></del>
Category*	Citation of document, with indication, where appro	opriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P, Y	DE, A, 4 127 442 (ZENTRALINSTITU ANORGANISCHE CHEMIE)		1-17
	18 February 1993 see the whole document		
Y	WO, A, 8 900 848 (CHEMEX PHARMAC INC.)	CEUTICALS,	1-17
	9 February 1989 see the whole document		4.47
А	WO, A, 8 908 459 (ALPHA THERAPEU CORPORATION) 21 September 1989	UTIC	1 – 17
	see the whole document		
		./.	
Further	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
• Special	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not considered	"T" later document published after the in date and not in conflict with the app the principle or theory underlying t	DDIICATION DAY CIVED TO GUACISMIN
to be of	f particular relevance  document but published on or after the international filing date  and which may throw doubts on priority claim(s) or which is	"X" document of particular relevance: to considered novel or cannot be constep when the document is taken all	the claimed invention cannot b insidered to involve an inventivatione
cited to special : "O" docume means	o establish the publication date of another citation of other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"Y" document of particular relevance: considered to involve an invention combined with one or more other subeing obvious to a person skilled it	the claimed invention cannot be live step when the document uch documents, such combination in the art
"P" docume	ent published prior to the international filing date but later than onty date claimed	"&" document member of the same pat	atent family
Date of the	actual completion of the international search tober 1993 (18.10.93)	Date of mailing of the international s 26 October 1993 (2)	
	mailing address f the ISA/	Authorized officer	
EUROP	PEAN PATENT OFFICE	Telephone No.	
Facsimile N	<b>√o</b> . ,		

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/DE 93/00574

Category*	Citation f document, with indicati n, where appropriate. f the relevant passages	Relevant to claim No
А	WO, A, 9 100 110 (LONG) 10 January 1991 see the whole document see page 13, line 2 - line 33	1-17
	·	

F rm PCT/ISA/210 (continuation f second sheet) (July 1992)

# ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

DE 9300574 SA 76785

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information. 18/10/93

Patent document cited in search report	Publication date		t family ber(s)	Publication date
DE-A-4127442	18-02-93	None		
WO-A-8900848	09-02-89	AU-A- EP-A- JP-T-	2807689 0324802 1503146	01-03-89 26-07-89 26-10-89
WO-A-8908459	21-09-89	EP-A- JP-A- US-A-	0417104 2258050 5061484	20-03-91 18-10-90 29-10-91
WO-A-9100110	10-01-91	EP-A-	0480925	22-04-92

PCT/DE 93/00574

intenationales Aktenzeichen

I. KLASS	JIHKATION DES ANN	MELDUNGSGEGENSTANDS (bei met	breren Klassifikationssymbolen und alle anzugeom)	10
Nach der	r Internationalen Patenti	tkiassifikation (IPC) oder nach der nation	nales Klassifikation and der IPC .	
	1. 5 A61K9/12		•	
II. RECHI	ERCHIERTE SACHGE	BETE		
		Recharchien	ner Mindestprufstoff 7	
Klasifik	kationssytem		Kiassifikationssymbole	
Int.K1		A61K		
Inc.v.		ADIK		•
				-
		Recherchierte nicht zum Mindestprüfstr unter die recherch	toff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese hierten Sachgebiete fallen <sup>8</sup>	<del></del>
			Action Sections and Action -	
				•
				•
III. EINSC	CHLAGIGE VEROFFEN	NTLICHUNGEN 9		
Arto		Veröffentlichung 11 , soweit erforderlich	unter Angabe der maßeeblichen Teile 12	Date Assumeth No U
·				Betr. Anspruch Nr. 13
P,Y	DE,A,4 1	127 442 (ZENTRALINSTIT	TUT FUR	1-17
,	ANORGANI	ISCHE CHEMIE)		1
ı		ruar 1993 as ganze Dokument		
1	21che en	as ganze Dokument		
Υ	WO,A,8 9	900 848 (CHEMEX PHARMA	ACEUTICALS.	1-17
1	INC.)			1 1/
J	9. Febru			
.)	Siene ua	as ganze Dokument		
A	WO.A.8 9	908 459 (ALPHA THERAPE	CHITIC	1-17
, 1	CORPORAT	TION)	20116	1-1/
1	21. Sept	tember 1989		
ļ		as ganze Dokument		1
	1		- <b>/</b>	
1	1		-/	
-	Í		,	
	1			
		regebenen Veröffentlichungen <sup>10</sup> :		<del>1</del>
"A" Vert	röffentlichung, die den al	allgemeinen Stand der Technik sonders bedeutsam anzusehen ist	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem in meidetatum nder dem Princippensylven	aternationalen An-
E" liter	eres Dokument, das jedoc	och erst am oder nach dem interna-	ist und mit der Anmeldung nicht kollidier	röffentlicht worden
tion: "L" Vert	nalen Ahmeidedatum ver röffentlichung, die geeign	röffentlicht worden ist pet ist, einen Prioritätssanspruch	Verständnis des der Erfindung zugrundelle oder der ihr zugrundellegenden Theorie an	legenden Prinzips Agegeben ist
zwei fenti	tifelbaft erscheinen zu la: tlichungstatum einer and	assen, oder durch die das Verof- sieren im Recherchenbericht ge-	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutun te Erfindung kann nicht als neu oder auf e	no: die beanspruch-
Dann	inten Veröffentlichung 🗸	angegeben ist (wie ausgeführt)	keit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutun	_
"O" Vert	röffentlichung, die sich a	auf eine mundliche Offenbarung,	te commung sand dicht als auf erfinderisc	icher Tätigkeit be-
eine bezi	e Benutzung, eine Ausste zieht	tellung oder andere Malinahmen	ruhend beträchtet werden, wenn die Veroff einer oder menreren anderen Veröffentlich gorie in Verbindung gebracht wird und die	hungen dieser Kate-
rum,	n, aber hach dem beanspi	em internationalen Anmeldeda- pruchten Prioritätsdatum veröffent-	gorie in Verbindung gebracht wird und dies einen Fachmann naheliegend ist	_
licht	at worden ist	/ Montes I from the first	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derzeiben P	?atentfamille ist
V. BESCH	EINIGUNG			
	Abschlusses der internatio	innalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherci	t —
	18.OKTOBE		İ	) का क्या द्या ज्या विकास का
	10.00,00	TK 1332	<b>26.</b> 10. c	nn -
nternational	le Recherchenbehörde		Unterschrift des bevollmächtigten Bedienste	
	EUROPAIS	SCHES PATENTAMT	BENZ K.F.	

	GIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2)  Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.	
Art °	Kennzeichnung ter Verorrentlichung, sower einer		
	WO,A,9 100 110 (LONG) 10. Januar 1991 siehe das ganze Dokument siehe Seite 13, Zeile 2 - Zeile 33	1-17	
	••		
		·	
1			
1			
	-		
1			
1			

### ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

DE 9300574 SA 76785

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

18/10/93

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie Keine		Datum der Veröffentlichung	
DE-A-4127442	18-02-93				
WO-A-8900848	09-02-89	AU-A- EP-A- JP-T-	2807689 0324802 1503146	01-03-89 26-07-89 26-10-89	
WO-A-8908459	21-09-89	EP-A- JP-A- US-A-	.0417104 2258050 5061484	20-03-91 18-10-90 29-10-91	
WO-A-9100110	10-01-91	EP-A-	0480925	22-04-92	

٠.٠

THIS PAGE BLANK (USPTO)